#### (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 18, März 2004 (18,03,2004)

PCT

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/022522 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: C07C 213/00, 29/149
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2003/009513
- (22) Internationales Anmeldedatum:

28. August 2003 (28.08.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

- (30) Angaben zur Priorität: 102 41 292.8 4. September 2002 (04.09.2002) DE
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): FISCHER, Rolf-Hartmuth [DE/DE]; Bergstr.98, 69121 Heidelberg (DE). BOTTKE, Nils [DE/DE]; Werderstr. 12, 68165 Mannheim (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGE-SELLSCHAFT; 67056 LUDWIGSHAFEN (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: METHOD FOR THE PRODUCTION OF OPTICALLY ACTIVE 2-AMINO-,2-CHLORO-,2-HYDROXY OR 2-ALKOXY-1-ALCOHOLS

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG OPTISCH AKTIVER 2-AMINO-,2-CHLOR-,2-HYDROXY ODER 2-ALKOXY-1-ALKOHOLE

- (57) Abstract: The invention relates to a method for the production of optically active 2-amino-, 2 chloro-, 2-hydroxy- or 2-alkoxy-1alkanoles by catalytic hydrogenation of corresponding optically active 2-amino-, -chloro-, 2-hydroxy- and 2-alkoxy carboxylic acids
  or the acid derivatives thereof. According to the inventive method, hydrogenation is carried out in the presence of palladium and
  or rhenium or catalysts containing palladium and rhenium.
- (57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft Verfahren zur Herstellung optisch aktiver 2-Amino-, 2 Chlor-, 2-Hydroxy- oder 2-Alkoxy-1-Alkanole durch katalytische Hydrierung entsprechender optisch aktiver 2-Amino-, "-Chlor-, 2-Hydroxy- und 2-Alkoxycarbonsäuren oder ihrer Säurederivate, wobei man die Hydrierung in Gegenwart von Palladium und Rhenium oder Platin und Rhenium enthaltenden Katalysatoren durchführt.



Verfahren zur Herstellung optisch aktiver 2-Amino-, 2-Chlor-, 2-Hydroxy oder 2-Alkoxy-1-alkohole

#### 5 Beschreibung

35

Die vorliegende Erfindung betrifft ein verbessertes Verfahren zur Herstellung optisch aktiver 2-Amino-, 2-Chlor-, 2-Hydroxy- oder 2-Alkoxy-1-alkohole durch katalytische Hydrierung optisch aktiver 10 2-Amino-, 2-Chlor-, 2-Hydroxy- oder 2-Alkoxycarbonsäuren oder ihrer Säurederivate.

Wie aus EP-A-696 575 und EP-A-717 023 bekannt, lassen sich optisch aktive 2-Aminocarbonsäuren und 2-Hydroxycarbonsäuren in 15 Gegenwart von Rutheniumkatalysatoren wie elementarem Ruthenium, Rutheniumoxiden und -hydroxiden oder Ruthenium auf Trägern zu optisch aktiven 2-Amino-1-Alkanolen und 1,2-Alkandiolen hydrieren. Bei einer Reaktionsführung zwischen 80 und 100°C bleibt dabei ein Enantiomerenüberschuss von bis zu 98,5 % e.e. erhalten.

Die Ausbeuten und Enantiomerenüberschüsse an 2-Amino-1-alkanolen lassen sich nach WO 99/38838 noch dadurch steigern, dass man die entsprechenden 2-Aminocarbonsäuren in Gegenwart von Mineralsäuren und solchen Rutheniumkatalysatoren hydriert, die ein bis zwei

- 25 weitere Elemente der Ordnungszahl 23 bis 82 enthalten. Besonders bevorzugt sind dabei Ruthenium/Rhenium-Katalysatoren, bei deren Nutzung Enantiomerenüberschüsse von bis zu 99,9 % e.e. erhalten bleiben.
- 30 Nach WO 99/38824 lassen sich auch die Ausbeuten und Enantiomerenüberschüsse an 1,2-Alkandiolen dadurch steigern, dass man Ruthenium-Katalysatoren verwendet, die ein oder zwei weitere Elemente der Ordnungszahlen 23 bis 82 enthalten. Der Zusatz von Rhenium ist dabei besonders bevorzugt.

WO 99/38613 beschreibt ein Verfahren zur Herstellung von besonders vorteilhaften Katalysatoren, die Ruthenium und mindestens ein weiteres Element der Ordnungszahl 23 bis 82 enthalten und deren Verwendung für Hydrierungen. Das Verfahren ist dadurch

- 40 gekennzeichnet, dass man eine Aufschlämmung einer Rutheniumverbindung, die eine spezifische Oberfläche von 50 bis 300 m²/g aufweist, mit einer Lösung von mindestens einer Metallverbindung zusammenbringt. Besonders bevorzugt sind dabei trägerfreie Ruthenium/Rhenium-Katalysatoren, die für die Herstellung optisch
- 45 aktiver 2-Aminoalkohole oder 1,2-Diole verwendet werden.

. 2

Weiterhin ist bekannt, dass sich optisch aktive 2-Amino- und 2-Hydroxycarbonsäureester bei 25°C und 100 bar Wasserstoffdruck in Gegenwart von aus Rhodium und Platin bestehenden Katalysatoren und einem Lösungsmittel zu entsprechenden optisch aktiven "
5 2-Aminoalkoholen bzw. 1,2-Diolen mit Enantiomerenüberschüssen von über 99 % e.e. hydrieren lassen (M. Studer et al., Adv. Synth. Catal. 2001, 343, Seiten 802-808).

Aus WO 98/52891 ist bekannt, aliphatische Carbonsäuren,

10 Anhydride, Ester oder Lactone in Gegenwart von Platin/RheniumKatalysatoren, die ein weiteres Element wie Molybdän, Silber
oder Palladium enthalten, zu den entsprechenden Alkoholen zu
hydrieren. Dadurch lassen sich Korrosionsprobleme vermeiden.

15 Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist die Bereitstellung eines verbesserten Verfahrens für die Hydrierung optisch aktiver 2-Amino-, 2-Chlor-, 2-Hydroxy- und 2-Alkoxycarbonsäuren und ihrer Säurederivate zu den entsprechenden optisch aktiven Alkoholen. Die für die Hydrierung zu verwendenden Katalysatoren sollen leicht herstellbar sein, eine hohe Aktivität besitzen und zu hohen Wertproduktausbeuten und Enantiomerenüberschüssen führen.

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß gelöst in einem Verfahren zur Herstellung optisch aktiver 2-Amino-, 2-Chlor-, 2-Hydroxy- oder 25 2-Alkoxy-1-Alkanole durch katalytische Hydrierung entsprechender optisch aktiver 2-Amino-, 2-Chlor-, 2-Hydroxy- und 2-Alkoxy-carbonsäuren oder ihrer Säurederivate, das dadurch gekennzeichnet ist, dass man die Hydrierung in Gegenwart von Palladium und Rhenium oder Platin und Rhenium enthaltenden Katalysatoren durch-30 führt.

In dem erfindungsgemäßen Verfahren kann man z.B. optisch aktive Carbonsäuren oder deren Derivate der Formel I,

in der die Reste folgende Bedeutung haben:

40

 $R^1$ : Geradkettiges oder verzweigtes  $C_1$ - $C_{12}$ -Alkyl,  $C_7$ - $C_{12}$ -Aralkyl oder  $C_6$ - $C_{10}$ -Aryl, wobei die genannten Reste durch  $NR^3R^4$ , OH, COOH und/oder weitere, unter den Reaktionsbedingungen stabile Gruppen substituiert sein können,

3

- $R^2$ : Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes  $C_1-C_{12}-Alkyl$  oder  $C_3-C_8-Cycloalkyl$ ,
- X: 'Chlor, NR5R6 oder OR7,

 $R^3$ ,  $R^4$ ,  $R^5$  und  $R^6$ :

10

- . Unabhängig voneinander jeweils Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes  $C_1$ - $C_{12}$ -Alkyl,  $C_7$ - $C_{12}$ -Aralkyl,  $C_6$ - $C_{10}$ -Aryl,  $C_3$ - $C_8$ -Cycloalkyl oder  $C_3$ - $C_8$ -Cycloalkyl, in dem eine  $CH_2$ -Gruppe durch Q oder  $NR^8$  ersetzt ist,
- $R^3$  und  $R^4$  sowie  $R^5$  und  $R^6$ :
   Unabhängig voneinander jeweils gemeinsam auch  $-(CH_2)_m-$ , wobei m eine ganze Zahl von 4 bis 7 bedeutet,
- R<sup>1</sup> und R<sup>5</sup>: Gemeinsam auch  $-(CH_2)_n-$ , wobei n einer ganzen Zahl von 2 bis 6 entspricht,
- 20  $R^7$ : Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes  $C_1-C_{12}-Alkyl$  oder  $C_3-C_8-Cycloalkyl$ ,
- $R^1$  und  $R^7$ :

  Gemeinsam auch  $-(CH_2)_n$ -, wobei n einer ganzen Zahl von 2 bis 6

  entspricht und
  - $R^8$ : Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes  $C_1$ - $C_{12}$ -Alkyl,  $C_7$ - $C_{12}$ -Aralkyl oder  $C_6$ - $C_{10}$ -Aryl,
- 30 oder deren Säureanhydride einsetzen und zu den entsprechenden optisch aktiven Alkoholen hydrieren.

Die Reste  $R^1$  können breit variiert werden und auch mehrere, z.B. 1 bis 3 unter den Reaktionsbedingungen stabile Substituenten wie 35  $NR^3R^4$ , OH und/oder COOH tragen.

Beispielhaft seien folgende Reste für R<sup>1</sup> genannt:

- C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl wie Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl,
  40 1-Methyl-propyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, Pentyl,
  1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Di-methylpropyl,
  1-Ethylpropyl, Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl,
  1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl,
  1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl,
- 45 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl oder 1-Ethyl-2-methylpropyl,

4

 $C_1-C_{12}-Alkyl$  wie  $C_1-C_6-Alkyl$  (vorstehend genannt) oder unverzweigtes oder verzweigtes Heptyl, Octyl, Nonyl, Decyl, Undecyl oder Dodecyl,

5 C<sub>7</sub>-C<sub>12</sub>-Aralkyl wie Phenylmethyl, 1-Phenylethyl 2-Phenylethyl, 1-Phenylpropyl, 2-Phenylpropyl oder 3-Phenylpropyl,

 $C_6-C_{10}-Aryl$  wie Phenyl, Naphthyl oder Anthracenyl, wobei die aromatischen Reste Substituenten wie  $NR^9R^{10}$ , OH und/oder COOH 10 tragen können.

Für  $\mathbb{R}^2$  seien beispielhaft folgende Bedeutungen genannt:

Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes  $C_1$ - $C_{12}$ -Alkyl (wie 15 vorstehend genannt) oder  $C_3$ - $C_8$ -Cycloalkyl wie z.B. Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl und Cyclooctyl.

Anstelle der Carbonsäureester können auch die Säureanhydride als Carbonsäurederivate eingesetzt werden.

20

Der Rest X steht für Chlor, NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup> oder OR<sup>7</sup>, wobei R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup>, genauso wie R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup>, bzw. R<sup>9</sup> und R<sup>10</sup> unabhängig voneinander jeweils für Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>-Alkyl, insbesondere C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>7</sub>-C<sub>12</sub>-Aralkyl oder

25  $C_6-C_{10}-Aryl$ , insbesondere Phenyl, oder für  $C_3-C_8-Cycloalkyl$  (jeweils wie vorstehend für die Reste  $R^1$  und  $R^2$  genannt) stehen.

Die Reste  $R^3$  und  $R^4$ ,  $R^5$  und  $R^6$  sowie  $R^9$  und  $R^{10}$  können unabhängig voneinander jeweils gemeinsam auch für  $-(CH_2)_m$  stehen, wobei 30 m eine ganze Zahl von 4 bis 7, insbesondere 4 oder 5 bedeutet.

Dabei kann eine  $ext{CH}_2 ext{-Gruppe}$  durch O oder  $ext{NR}^8$  ersetzt sein.

Die Reste  ${\rm R}^1$  und  ${\rm R}^5$  können auch gemeinsam für  $-({\rm CH_2})_n-$  stehen, wobei n einer ganzen Zahl von 2 bis 6 entspricht.

35

Der Rest  $R^7$  steht vorzugsweise für Wasserstoff oder für geradkettiges oder verzweigtes  $C_1$ - $C_{12}$ -Alkyl oder  $C_3$ - $C_8$ -Cycloalkyl, besonders bevorzugt für Methyl, Ethyl, 1-Methylethyl, 1,1-Dimethylethyl, Hexyl, Cyclohexyl oder Dodecyl. Er kann auch gemeinmethylethyl, 1,1-Dimethylethyl, 1,1-Dimethyl, 1,1-Dimethylethyl, 1,1-Dimethylethyl, 1,1-Dimethylethyl, 1,1-Di

40 sam mit  $\mathbb{R}^1$  für  $-(CH_2)_n$ - stehen, wobei n einer ganzen Zahl von 2 bis 6 entspricht.

Durch die erfindungsgemäße Hydrierung werden daraus die entsprechenden optisch aktiven Alkohole der Formel II,

in der R1 und X die oben genannten Bedeutungen besitzen, erhalten.

10

Als Ausgangsstoffe kommen beispielsweise 2-Amino-, 2-Chlor-, 2-Hydroxy- oder 2-Alkoxycarbonsäuren und deren Derivate in Betracht, wobei der Rest R<sup>1</sup>, soweit unter den Reaktionsbedingungen inert, wie oben beschrieben, breit variiert werden 15 kann.

Aufgrund der leichten Verfügbarkeit werden bevorzugt 2-Aminosäuren der Formel I wie Phenylalanin, Threonin, Glutaminsäure,
Prolin, Asparaginsäure, Alanin, Ornithin, Valin, Leucin und Iso20 leucin und deren Derivate, sowie 2-Hydroxy- und 2-Chlorcarbonsäuren wie Weinsäure, Milchsäure, 2-Chlorpropionsäure und Äpfelsäure und deren Derivate eingesetzt.

Die für das erfindungsgemäße Verfahren verwendeten Katalysatoren 25 enthalten Palladium und Rhenium oder Platin und Rhenium. Sie können mit oder ohne Katalysator-Träger für die erfindungsgemäße Hydrierung verwendet werden. Sie können zusätzlich noch mindestens ein weiteres Element mit einer Ordnungszahl von 23 bis 82 enthalten.

30

Weitere Elemente in diesem Sinne sind Titan, Vanadium, Chrom, Mangan, Eisen, Kobalt, Nickel, Kupfer, Zink, Zirkon, Molybdän, Silber, Zinn, Wolfram, Blei, Lanthan und Cer, bevorzugt Silber, Wolfram, Molybdän und Zinn, besonders bevorzugt Silber und Zinn.

35

Das Gewichtsverhältnis von Platin oder Palladium zu Rhenium beträgt vorzugsweise 100:1 bis 0,01:1, besonders bevorzugt 50:1 bis 0,05:1, insbesondere 10:1 bis 0,1:1. Das Gewichtsverhältnis von Platin oder Palladium zu dem mindestens einen weiteren

**40** Element beträgt vorzugsweise 100:1 bis 10:1, besonders bevorzugt 50:1 bis 20:1.

Die erfindungsgemäß eingesetzten Katalysatoren können Palladium, Platin, Rhenium und die gegebenenfalls zusätzlichen Elemente in

45 verschiedener Form enthalten, beispielsweise in elementarer Form, in Form von Verbindungen des Palladiums, Platins, Rheniums und der zusätzlichen Elemente oder in Form einer intermetallischen

Verbindung des Palladiums, Platins, Rheniums und der zusätzlichen Elemente.

Der Katalysator kann als Voll- oder Trägerkatalysator eingesetzt 5 werden. Beim Einsatz als Trägerkatalysator können als Trägermaterial alle geeigneten Materialien, beispielsweise Kohlen, Ruße, Graphite, Siliziumcarbide, Siliziumdioxide, Silikate, Zeolithe, Titandioxid, Zirkondioxid und Tonerden eingesetzt werden. Diese Trägerkatalysatoren können beispielsweise 1 bis 50 Gew. - 6 10 Metall in elementarer Form oder in Form von Verbindungen enthalten. Besonders bevorzugt als Trägermaterial ist oxidativ oder mit Mineralsäure vorbehandelte Aktivkohle. Die Herstellung derartiger Katalysatoren ist z.B. in EP-A-848 991 und US 5 698 749

15

beschrieben.

Falls nicht auf ein Trägermaterial aufgebracht, können die Katalysatoren beispielsweise in kolloidaler Form oder als feinteiliger Feststoff in der erfindungsgemäßen Weise eingesetzt werden. Beispiele für Katalysatoren sind fein verteilte Palladium/Rhenium-, Platin/Rhenium-, Palladium/Rhenium/Silber-, Palladium/Rhenium/Molybdän-, Platin/Rhenium/Wolfram-, Platin/Rhenium/Zinn-Partikel, z.B. in metallischer Form oder in Form ihrer Oxide, Hydroxide, Halogenide, Nitrate, Carboxylate, Acetylacetonate oder als Aminkomplexe.

Besonders bevorzugt sind trägerfreie bimetallische Palladium/
Rhenium- oder Platin/Rheniumkatalysatoren. Diese können zusätzlich noch mindestens ein weiteres Element der Ordnungszahl 23
30 bis 82 enthalten. Ihre Herstellung kann z.B. durch Reduktion
von Gemischen aus Platinoxid bzw. Palladiumoxid und Rheniumoxid
mit einem Reduktionsmittel wie z.B. Wasserstoff erfolgen. Die
Abscheidung eines dritten Metalls kann bei der Herstellung des
Katalysators oder in situ, während der Hydrierreaktion erfolgen.
35 Die Herstellung solcher Katalysatoren ist beispielsweise in
WO 98/52891 beschrieben.

In einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens werden die oben beschriebenen optisch aktiven Ausgangs40 stoffe in Gegenwart einer organischen oder anorganischen Säure hydriert. In der Regel beträgt der Zusatz an Säure 0,5 bis 1,5 Äquivalente, besonders bevorzugt 1 bis 1,3 Äquivalente, bezogen auf 1 Äquivalent der in den Ausgangsstoffen gegebenenfalls vorhandenen basischen Gruppen. Als organische Säuren kommen beispielsweise Essigsäure, Propionsäure und Adipinsäure in Betracht. Bevorzugt ist der Zusatz anorganischer Säuren, insbesondere Schwefelsäure, Salzsäure und Phosphorsäure. Die Säuren

können beispielsweise als solche, in Form wässriger Lösungen oder in Form ihrer separat hergestellten Salze mit den zu hydrierenden Ausgangsstoffen, z.B. als Sulfate, Hydrogensulfate, Hydrochloride, Phosphate, Mono- oder Dihydrogenphosphate eingesetzt werden.

Bezogen auf 1 Mol eingesetzter optisch aktiver Ausgangsverbindung kann man z.B. 0,1 bis 10 g der erfindungsgemäß verwendeten, Platin bzw. Palladium, Rhenium und gegebenenfalls zusätzliche

10 Metalle enthaltenden Katalysatoren oder 1 bis 50 g der trägergebundenen Katalysatoren einsetzen.

Im Allgemeinen wird das erfindungsgemäße Verfahren in Gegenwart eines Lösungsmittels für die optisch aktiven Ausgangsstoffe der 15 Formel I durchgeführt. Als Lösungsmittel kommen beispielsweise Wasser, mit Wasser mischbare organische Lösungsmittel und Gemische aus beiden in Frage. Als mit Wasser mischbare Lösungsmittel seien niedere Alkohole mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und mit Wasser mischbare Ether wie z.B. Tetrahydrofuran oder Dioxan genannt. Bevorzugte Lösungsmittel sind Wasser und Gemische, die Wasser und niedere Alkohole und/oder Tetrahydrofuran enthalten.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann man z.B. bei Temperaturen im Bereich von 30 bis 140°C und Drucken im Bereich von 5 bis 300 bar 25 durchführen. Bevorzugt sind Temperaturen von 50 bis 130°C und Drucke von 10 bis 280 bar. Besonders bevorzugt sind Temperaturen von 60 bis 120°C und Drucke von 50 bis 250 bar.

Die Reaktion ist beendet, wenn kein Wasserstoff mehr aufgenommen 30 wird. Üblicherweise beträgt die Hydrierzeit 0,5 bis 8 Stunden.

Zur Aufarbeitung des Reaktionsgemisches kann man beispielsweise zunächst abkühlen, den Katalysator z.B. durch Filtration
abtrennen, die vorhandenen leicht flüchtigen Bestandteile wie

35 Lösungsmittel und Reaktionswasser durch Destillation, gegebenenfalls unter vermindertem Druck, teilweise oder ganz entfernen.
Im Fall von 2-Aminocarbonsäuren als Ausgangsverbindungen kann
man aus dem Rückstand mit Base, z.B. wässriger Alkalilauge oder
alkoholischer Alkoholatlösung, den Aminoalkohol aus seinem Salz

40 freisetzen, das ausgefallene Salz abtrennen und das Filtrat im
Vakuum fraktionieren. Der abgetrennte Katalysator lässt sich,
wie das Lösemittel, wiederverwenden.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann kontinuierlich, halb- oder 45 diskontinuierlich durchgeführt werden.

8

Ausführungsbeispiele:

Allgemeine Hydriervorschrift:

5 In einem Metallautoklaven werden 0,1 g PtO<sub>2</sub> und 0,2 g Re<sub>2</sub>O<sub>7</sub>, suspendiert in 9 g Wasser, vorgelegt und mit 60 bar Wasserstoff abgepresst. Die Suspension wird 1 Stunde bei 270°C gerührt, nach dem Abkühlen entspannt und 1 g der zu hydrierenden Verbindung hinzugegeben. Danach wird unter den unten angegebenen Bedingungen 10 hydriert.

Beispiele 1 bis 3: Herstellung von (S)-Leucinol

Analog der angegebenen Vorschrift wurden 1 g enantiomeren
15 reines (L)-Leucin (99,9 % e.e.) zusammen mit 0,5 g konzentrierter

Schwefelsäure hydriert. Die Reaktionsbedingungen sind in

Tabelle 1 zusammengefasst:

	Bei-	Druck	Temperatur	Reaktionsdauer
20	spiel	[bar]	[°C]	[h]
	1	100	60	5
	2	100	80	5
	3	100	100	5

### 25 Tabelle 1

Zur Bestimmung der Enantiomerenüberschüsse wurden Proben der Reaktionsausträge mit Natriumhydrogencarbonat neutralisiert, trifluoracetyliert und anschließend gaschromatographisch mittels 30 einer chiralen Cyclodex GTA-Säule analysiert. Die Enantiomerenüberschüsse wurden in allen 3 Beispielen zu größer 99 % e.e. bestimmt.

Beispiel 4: Herstellung von (S)-1,2-Propandiol

- Analog der oben angegebenen Vorschrift wurde 1 g enantiomerenreine (L)-Milchsäure (99,9 % e.e.) 5 Stunden bei 200 bar Wasserstoffdruck und einer Temperatur von 80°C hydriert.
- 40 Der Enantiomerenüberschuss des Reaktionsaustrages wurde gaschromatographisch mittels einer Chirasil-Dex-Kapillare zu größer 99 % e.e. bestimmt.

35

PCT/EP2003/009513 WO 2004/022522

Beispiel 5: Herstellung von S-1,2,4-Butantriol

In einem Metallautoklaven wurde eine Suspension aus 1,6 g PtO2 und 4 g Re<sub>2</sub>O<sub>7</sub> in 50 g Wasser vorgelegt, mit 60 bar Wasserstoff 5 abgepresst und 1 Stunde bei 270°C und 124 bar gerührt. Nach dem Abkühlen wurde entspannt, 24 g L(-)-Äpfelsäure in 100 ml Wasser zugegeben und anschließend 12 Stunden bei 100°C und einem Druck von 250 bar hydriert. Man erhielt S-1,2,4-Butantriol in einer Ausbeute von 40,8 % und mit einem Enantiomerenüberschuss von

10 97,2 % e.e.

Beispiel 6: Herstellung von S-Alaninol

In einem Metallautoklaven wurde eine Suspension aus 0,4 g PtO2 15 und 1 g Re207 in 50 g Wasser vorgelegt, mit 60 bar Wasserstoff abgepresst und 1 Stunde bei 270°C und 125 bar gerührt. Nach dem Abkühlen wurde entspannt, 24 g L-Alanin und 13,8 g konzentrierte Schwefelsäure in 100 ml Wasser zugegeben und anschließend 12 Stunden bei 60°C und einem Druck von 200 bar hydriert. Bei 20 einem Umsatz von 14 % erhielt man Alaninol mit einem Enantiomerenüberschuss von 99,4 % e.e.

Vergleichsbeispiel 1: Hydrierung von enantiomerenreiner (L)-Milchsäure ohne Re<sub>2</sub>O<sub>7</sub>

25

Beispiel 4 wurde unter den angegebenen Reaktionsbedingungen aber unter Weglassen von 0,2 g Re<sub>2</sub>O<sub>7</sub> durchgeführt. Die gaschromatographische Analyse ergab, dass sich nur rund 1 % der (L)-Milchsäure zu 1,2-Propandiol umgesetzt hatte.

30

35

40

25

45

## Patentansprüche

- Verfahren zur Herstellung optisch aktiver 2-Amino-, 2-Chlor-,
   2-Hydroxy- oder 2-Alkoxy-1-Alkanole durch katalytische
   Hydrierung entsprechender optisch aktiver 2-Amino-, 2-Chlor-,
   2-Hydroxy- und 2-Alkoxycarbonsäuren oder ihrer Säurederivate,
   dadurch gekennzeichnet, dass man die Hydrierung in Gegenwart
   von Palladium und Rhenium oder Platin und Rhenium ent haltenden Katalysatoren durchführt.
  - Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man optisch aktive 2-Amino-, 2-Chlor, 2-Hydroxy- oder 2-Alkoxycarbonsäuren oder deren Ester der Formel I,

15

R1— CH — C — O — R2

(I),

in der die Reste folgende Bedeutung haben:

- $R^1$ : Geradkettiges oder verzweigtes  $C_1-C_{12}$  -Alkyl,  $C_7-C_{12}$ -Aralkyl oder  $C_6-C_{10}$ -Aryl, wobei die genannten Reste durch  $NR^3R^4$ , OH, COOH und/oder weitere, unter den Reaktionsbedingungen stabile Gruppen substituiert sein können,
- 30  $R^2$ : Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes  $C_1$ - $C_{12}$ -Alkyl oder  $C_3$ - $C_8$ -Cycloalkyl,
  - X: Chlor, NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup> oder OR<sup>7</sup>,
- 35  $R^3$ ,  $R^4$ ,  $R^5$  und  $R^6$ :
   Unabhängig voneinander jeweils Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes  $C_1-C_{12}-Alkyl$ ,  $C_7-C_{12}-Aralkyl$ ,  $C_6-C_{10}-Aryl$ ,  $C_3-C_8-Cycloalkyl$  oder  $C_3-C_8-Cycloalkyl$ , in dem eine  $CH_2-Gruppe$  durch O oder  $NR^8$  ersetzt ist.
- R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> sowie R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup>:

  Unabhängig voneinander jeweils gemeinsam auch  $-(CH_2)_m-$ ,

  wobei m eine ganze Zahl von 4 bis 7 bedeutet,

PCT/EP2003/009513 **WO** 2004/022522

11

- $R^1$  und  $R^5$ :
  - Gemeinsam auch (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-, wobei n einer ganzen Zahl von 2 bis 6 entspricht,
- $R^7$ : Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes  $C_1$ - $C_{12}$ -Alkyl oder C3-C8-Cycloalkyl,
  - $R^1$  und  $R^7$ :

10

Gemeinsam auch - (CH2) n-, wobei n einer ganzen Zahl von 2 bis 6 entspricht und

- R8: Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes C1-C12-Alkyl,  $C_7-C_{12}$ -Aralkyl oder  $C_6-C_{10}$ -Aryl,
- oder deren Säureanhydride einsetzt und zu den entsprechenden 15 optisch aktiven Alkoholen hydriert.
- Verfahren nach den Ansprüchen 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, dass die Palladium/Rhenium- oder Platin/Rhenium-Katalysatoren mindestens ein Element aus der Gruppe der 20 Elemente Titan, Vanadium, Chrom, Mangan, Eisen, Kobalt, Nickel, Kupfer, Zink, Zirkon, Molybdän, Silber, Zinn, Wolfram, Blei, Lanthan und Cer enthalten.
- Verfahren nach den Ansprüchen 1 und 2, dadurch gekenn-**25** 4. zeichnet, dass die Palladium/Rhenium- oder Platin/Rhenium-Katalysatoren mindestens ein Element aus der Gruppe der Elemente Silber, Molybdän, Wolfram oder Zinn enthalten.
- Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekenn-**30** 5. zeichnet, dass die Palladium/Rhenium- oder Platin/Rhenium-Katalysatoren ungeträgert oder auf einen Träger aufgebracht eingesetzt werden.
- Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 5, dadurch gekenn-**35** 6. zeichnet, dass das Gewichtsverhältnis der Elemente Palladium oder Platin zu Rhenium 100:1 bis 0,01:1 beträgt.
- Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass das Gewichtsverhältnis der Elemente Palladium 40 oder Platin zu Rhenium 50:1 bis 0,05:1 beträgt.
- Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass das Gewichtsverhältnis der Elemente Palladium oder Platin zu dem mindestens einen weiteren Element des 45 Katalysators 100:1 bis 10:1 beträgt.

PCT/EP2003/009513

12

9. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass man die Hydrierung in Gegenwart einer Säure durchführt.

5 10. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass man die Hydrierung bei einer Temperatur von 30 bis 140°C durchführt.

10

WO 2004/022522

15

20

25

30

35

40

45

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Illication No PCT/EP 03/09513

A. CLASSIF IPC 7	CO7C213/00 C07C29/149		
According to	international Patent Classification (IPC) or to both national classifica	tion and IPC	• • • • • • •
B. FIELDS	SEARCHED S		0 1g
	cumentation searched (classification system followed by classification	n symbols)	
IPC 7	C07C		
			•
Documental	on searched other than minimum documentation to the extent that st	uch documents are included in the fields se	arched
Electronic di			
. Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data bas	e and, where practical, search terms used	,
EPO-In	ternal .		
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		·
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rela	evant passages	Relevant to claim No.
A	WO 99 38824 A (SCHULZE TILLING AN ;ANTONS STEFAN (DE); WOLTERS ERIC B) 5 August 1999 (1999-08-05) cited in the application claim 1; examples 1-12		1,2
A	WO 99 38613 A (SCHULZE TILLING AN ;ANTONS STEFAN (DE); WOLTERS ERIC B) 5 August 1999 (1999-08-05) cited in the application claims 1,3; examples 6-16		1,2
Α	WO 99 38838 A (SCHULZE TILLING AN ;ANTONS STEFAN (DE); WOLTERS ERIC B) 5 August 1999 (1999-08-05) cited in the application claims 1-10; examples 1-20; table	CH (DE);	1,2
	-	-/	
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
° Special ca	ategories of cited documents:	"T" later document published after the inte	ernational filing date
	ent defining the general state of the art which is not	or priority date and not in conflict with clied to understand the principle or th	the application but
1	dered to be of particular relevance document but published on or after the international	invention	•
filling o	tate	"X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or canno	t be considered to
which	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another	involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the	
citatio	n or other special reason (as specified)	cannot be considered to involve an in	ventive step when the
	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	document is combined with one or ments, such combination being obvious to a such combination being obvious to a such combination being obvious to a such combined with one or ments.	us to a person skilled
"P" docum	ent published prior to the International filing date but hen the priority date claimed	in the art. "8" document member of the same patent	family
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	
2	22 January 2004	02/02/2004	
Name and	mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2		
	NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Rufet, J	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Illication No PCT/EP 03/09513

	•	FCI/EF US,	7 09513
C.(Continua	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
A	WO 98 52891 A (WULFF DOERING JOACHIM; BASF AG (DE); PINKOS ROLF (DE); FISCHER ROL) 26 November 1998 (1998-11-26) cited in the application claims 1-9		1
Α.	EP 0 589 168 A (HUELS CHEMISCHE WERKE AG) 30 March 1994 (1994-03-30) page 2 -page 3; claim 1		1
A	DE 27 15 666 A (HOECHST AG) 12 October 1978 (1978-10-12) claim 1; example 1		1
Α .	EP 1 112 776 A (TONEN SEKIYUKAGAKU KK) 4 July 2001 (2001-07-04) claim 1		1
	<del></del>		
		•	
	·		
		•	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Internationa lication No PCT/EP 03/09513

							•	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
. c		tent document In search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
<u> </u>	NO.	9938824	Α	05-08-1999	DE	19803893	Λ1	05-08-1999
٠	WO	9930024	<b>A</b> ,	00-00-1333				
	•				AU	2717099		16-08-1999
		• .	•		MO	9938824		05-08-1999
			•		EP	1066232		10-01-2001
					JP	2002501935	T	22-01-2002
_	:			·:	ÚS	6355848	B1	12-03-2002
١	WO	9938613	A.	05-08-1999	DE	• 19803888	A1	05-08-1999
•	•				AU	3249499	Α	16-08-1999
					WO	9938613		05-08-1999
			•		ΕP	1051250		. 15-11-2000
		•	•			2002501817		<b>2</b> 22-01-2002
		•	.*	•	ŭs	6376414		23-04-2002
:					<u>-</u>	1000000		
1	WU .	9938838	Α	05-08-1999	DE	19803892		05-08-1999
					AU	2617899		16-08-1999
					DE	59904948		15-05-2003
					WO	9938838	A1	05-08-1999
					EP	1051388	A1	15-11-2000
					JР	2002501941		22-01-2002
					US	6310254		30-10-2001
		9852891	A	26-11-1998	DE	19720657	<u></u>	19-11-1998
1	no	3032031	Α.	20 11 1990	CN	1109009		21-05-2003
					DE	59806195		12-12-2002
					MO	9852891		26-11-1998
					EP	0983219		08-03-2000
					ES	2187029		16-05-2003
		•			JP	2001526670		18-12-2001
					US	6204417	B1	20-03-2001
	ΕP	0589168	Α	30-03-1994	DE	4230565	A1	17-03-1994
					ΕP	0589168	A2	30-03-1994
	DE	2715666	A	12-10-1978	DE	2715666	A1	12-10-1978
			••		BE	865808		09-10-1978
					CA	1098544		31-03-1981
					FR	2386508		03-11-1978
					GB	1599598		
								07-10-1981
					IT	1094292		26-07-1985
					JP	53124206		30-10-1978
					NL	7803695		10-10-1978
					US	4214106	A	22-07-1980
	EP	1112776	Α	04-07-2001	JP	2001246254	Α	11-09-2001
					EP	1112776		04-07-2001

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationals tenzeichen
PCT/EP 03/09513

		<del></del>	
IPK 7	RZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES CO7C213/00 CO7C29/149		
		•	
Nach der Inte	emationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassi	ifikation und der IPK	
	CHIERTE GEBIETE		
	er Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole	)	
IPK 7	C07C	<u>.</u>	
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow	eit diese unter die recherchierten Gebiete f	allen .
	·	•	
Während de	r Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	me der Datenbank und evti, verwendete S	uchbegriffe)
EPO-Int			
	oei na i		
· ·		•	
·		,	
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
_			1.0
A	WO 99 38824 A (SCHULZE TILLING AND		1,2
	;ANTONS STEFAN (DE); WOLTERS ERIC B) 5. August 1999 (1999-08-05)	1 (DE);	
	in der Anmeldung erwähnt		
	Anspruch 1; Beispiele 1-12	ľ	
		22546	1.0
A	WO 99 38613 A (SCHULZE TILLING ANI ;ANTONS STEFAN (DE); WOLTERS ERICI		1,2
	B) 5. August 1999 (1999–08–05)	(02),	·
	in der Anmeldung erwähnt		
	Ansprüche 1,3; Beispiele 6-16	1	
۱,	WO 99 38838 A (SCHULZE TILLING AN	DDEAS	1,2
A	;ANTONS STEFAN (DE); WOLTERS ERIC		1,4
1	B) 5. August 1999 (1999-08-05)	(=,	
	in der Anmeldung erwähnt		
	Ansprüche 1-10; Beispiele 1-20;	labelle 1	
		/	
		<b>'</b>	
<u></u>		Out a Aut and Batantian No.	
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
		T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht	internationalen Anmeldedatum worden ist und mit der
aberi	entlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur Erfindung zugrundeliegenden Prinzips	zum Verständnis des der
"E" älteres Anme	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen eldedatum veröffentlicht worden ist	Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeu	•
ocho)	entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-	kann allein aufgrund dieser Veröffentlich	chtet werden
ander	ren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann nicht als auf erfinderischer Tätigk	tung; die beanspruchte Erfindung
ausg	eführt) entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,	werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in	einer oder mehreren anderen
eine 1	Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	diese Verbindung für einen Fachmann	naheliegend ist
dem	beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	*&* Veröffentlichung, die Mitglied derseiben	
Dainu des	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	charatenbandus
	22. Januar 2004	02/02/2004	
	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigler Bediensteter	
Ivalite und	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Peadiffliaturifiet padistizistat	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Pufot 1	
1	Fax: (+31-70) 340-3016	Rufet, J	

# INTERNATIONALER PSCHERCHENBERICHT

International tenzetchen
PCT/EP 03/09513

\ (P) = 1		P 03/09513
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLÄGEN	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Befr. Anspruch Nr.
,	WO 98 52891 A (WULFF DOERING JOACHIM ;BASF AG (DE); PINKOS ROLF (DE); FISCHER ROL) 26. November 1998 (1998-11-26) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1-9	1
	EP 0 589 168 A (HUELS CHEMISCHE WERKE AG) 30. März 1994 (1994-03-30) Seite 2 -Seite 3; Anspruch 1	1
	DE 27 15 666 A (HOECHST AG) 12. Oktober 1978 (1978-10-12) Anspruch 1; Beispiel 1	1
	EP 1 112 776 A (TONEN SEKIYUKAGAKU KK) 4. Juli 2001 (2001-07-04) Anspruch 1	1
	·	
		· ·
	·	
		}
		1

# INTERNATIONALER RECHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

PCT/EP 03/09513

Im Recherchenbericht geführtes Patentdokum		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung	
WO 2938824	Α	05-08-1999	DE	19803893 A1	05-08-1999	
110 \$3500E4	•	00 00 1333	ĀŪ	2717099 A	16-08-1999	
•	•		WO	9938824 A1	05-08-1999	
		;			10-01-2001	
	•	•	EP	1066232 A1		
			JP '	2002501935 T	22-01-2002	٠.
•			US	6355848 B1	12-03-2002	٠.
WO 9938613	Α	05-08-1999	DE	19803888, A1	05-08-1999	
		•	AU	3249499 A	16-08-1999	
			WO -	9938613 A1	05-08-1999	
		•	ËP	1051250 A1	15-11-2000	
<b>a</b> .		. •	JP	2002501817 T	22-01-2002	
		•			23-04-2002	
·			' US	6376414 B1	23-04-2002	
WO 9938838	· A	05-08-1999	DE	19803892 A1	05-08-1999	•
•			AU	2617899 A	16-08-1999	
•			DE	59904948 D1	15-05-2003	
			WO	9938838 A1	05-08-1999	
		•	EP	1051388 A1	15-11-2000	
		•	ĴΡ	2002501941 T	22-01-2002	
			US 	6310254 B1	30-10-2001	
WO 9852891	Α	26-11-1998	DE	19720657 A1	19-11-1998	
			CN	1109009 B	21-05-2003	
			DE	59806195 D1	12-12-2002	
			WO	9852891 A1	26-11-1998	
			EP	0983219 A2	08-03-2000	
			ES	2187029 T3	16-05-2003	
	,					
			JP	2001526670 T	18-12-2001	
			US	6204417 B1	20-03-2001	
EP 0589168	Α	30-03-1994	DE	4230565 A1	17-03-1994	
<b>2.</b> 3333333			ΕP	0589168 A2	30-03-1994	
DE 2715666	Α	12-10-1978	DE	2715666 A1	12-10-1978	
DE 2/10000	^	12 10-19/0	BE	865808 A1	09-10-1978	
			CA	1098544 A1	31-03-1981	
			FR	2386508 A1	03-11-1978	
			GB	1599598 A	07-10-1981	
			ΙT	1094292 B	26-07-1985	
			JP	53124206 A	30-10-1978	
			NL	7803695 A	10-10-1978	
			ÜS	4214106 A	22-07-1980	
ED 1112776	A	04-07-2001	JP	2001246254 A	11-09-2001	
EP 1112776	А	04-0/-2001				
			EP	1112776 A1	04-07-2001	
			US	2001021781 A1	13-09-2001	